(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 8. August 2002 (08.08.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/060371 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: A61H 39/08,

A61M 37/00

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE02/00351

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. Januar 2002 (28.01.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

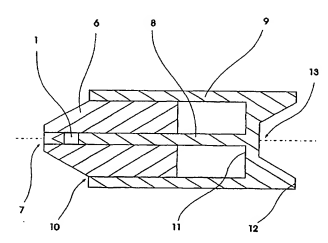
101 04 929.3 29. Januar 2001 (29.01.2001) DE 101 10 513.4 28. Februar 2001 (28.02.2001) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): HOLLERT, Astrid [DE/DE]; Zipkeleber Weg 74, 39114 Magdeburg (DE). (72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WERTH, Ulrich [DE/DE]; Otto-v. Guericke-Str. 56, 39104 Magdeburg (DE). LAUNICKE, Karl-Otto [DE/DE]; Luther5platz 10, 08258 Markneukirchen (DE).
- (74) Anwalt: KIETZMANN, Manfred; Kietzmann, Vosseberg, Röhnicke, Friedrichstrasse 95, IHZ P.O. Box 4, 10117 Berlin (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: DEVICE FOR INSERTING A NEEDLE-SHAPED BODY INTO LIVING TISSUE
- (54) Bezeichnung: VORRICHTUNG ZUM EINSETZEN EINES NADELARTIGEN KÖRPERS IN LEBENDES GEWEBE



(57) Abstract: The invention relates to a needle-type body embodied in the form of a rigid implant (1) having a tip (2) and provided with a guide surface (4) disposed thereon and/or a shank (3) which is joined to the tip and provided with a guide surface (5) and/or the implant has a cylindrical or spherical body. The aim of the invention is to insert said body into living tissue so that the implant is fully surrounded by tissue, whereby the point of insertion can thus heal. In order to insert the implant (1) into the tissue, a cartridge and tube combination is used, consisting of a tube (6) which has a continuous borehole (7) into which the implant can be inserted and through which the implant (1) is guided, in addition to a plunger (8) which is displaceably arranged in the bore hole (7) and whose length is greater than the depth of the tube (6). The tube (6) is embodied in the form of a truncated cone or a truncated pyramid on the end where the implant (1) can be expelled. This makes it easier to place the tube (6) onto tissue with greater precision.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]



VO 02/060371 A1

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), curasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PI, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

vor Ablauf der f\(\tilde{u}\)r \(\tilde{A}\)nderungen der Anspr\(\tilde{u}\)che geltenden
Frist; \(\tilde{V}\)er\(\tilde{G}\)falls \(\tilde{A}\)nderungen
eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

⁽⁵⁷⁾ Zusammenfassung: Die Ersindung sieht vor, dass ein nadelartiger Körper, der als ein starres Implantat (1) mit einer Spitze (2) und daran angeordneter Führungsfläche (4) und/oder einem sich an die Spitze anschliessenden Schaft (3) mit Führungsfläche (5) ausgebildet ist und/oder das Implantat ein zylinderförmiger oder kugelähnlicher Körper ist, so in lebendes Gewebe eingestochen wird, dass das Gewebhe das Implantat vollständig umschliesst. Die Einstichstelle kann dann zuwachsen. Zum Einstechen des Implantats (1) in das Gewebe wird eine Kartuschen-Röhren-Kombination benutzt. Sie besteht aus einer Röhre (6) mit einer durchgehenden Bohrung (7) in die das Implantat (1) einsetzbar ist und durch die das Implantat (1) geführt ist sowie einem in der Bohrung (7) verschiebhar angeordneten Kolben (8), dessen Länge grösser ist als die Tiefe der Röhre (6) ist an dem Ende, wo das Implantat (1) vom Kolben (8) ausstossbar ist, kegelstumpf- oder pyramidenstumpfförmig ausgebildet. Das unterstützt ein exaktes Aufsetzen der Röhre (6) auf das Gewebe.

WO 02/060371 PCT/DE02/00351

VORRICHTUNG ZUM EINSETZEN EINES NADELARTIGEN KÖRPERS IN LEBENDES GEWEBE

Die Erfindung bezieht sich auf einen nadelartigen Körper, der insbesondere in das menschli-5 che Hautgewebe eingebracht werden kann.

Aus der chinesischen Akupunktur ist es bekannt, Metallnadeln an lehrmäßig festgelegten Hautpunkten in die Haut einzustechen. Die Akupunkturnadeln haben eine Länge von bis zu 150 mm.

10

Der Nachteil derartiger Nadel besteht darin, das die Person infolge der in die Haut eingestochenen Akupunkturnadeln handlungsunfähig ist.

Neben der klassischen chinesischen Akupunktur hat in Westeuropa in den letzten Jahren die wahrscheinlich einen westlichen oder arabischen Ursprung habende Ohrakupunktur an Interesse gewonnen. Auch hier erfolgt eine Stimulation durch Nadeln mit den bereits oben genannten Nachteilen. Um hier Abhilfe zu schaffen, wurden kurze Nadeln entwickelt, an deren Schaft sich eine Verdickung befindet, die das Eindringen in die Haut begrenzt. Eine derartige Nadel und eine Nadeleinstechvorrichtung werden in der DE 26 57 053 A1 beschrieben.

20

25

30

15

Diese Vorrichtung ist gekennzeichnet durch eine Nadel mit einer konischen Spitze und einem flachen Kopf, durch einen Hohlkörper, der gegen das Gewebe bzw. die Haut eines Patienten gedrückt werden kann und in dem die Nadel verschiebbar angeordnet ist, durch ein in dem Hohlkörper verschiebbar angeordnetes Glied zum Ausstoßen der Nadel aus dem Hohlkörper in das Gewebe bzw. die Haut des Patienten und durch dem Hohlkörper sowie dem verschiebbaren Glied zugeordnete Mittel zum Beeinflussen des verschiebbaren Gliedes, um dieses zu veranlassen, die Nadel aus dem Hohlkörper zu treiben.

Nachteilig bei dieser Art Nadeln ist, dass durch die ungewollte Berührung der außenliegenden Verdickung Schmerzen verursacht werden und ein Herausreißen nicht ausgeschlossen ist.

Weiterhin ist es im Zusammenhang mit Ohrringen und dem Piercing bekannt, die Haut zu durchstechen, in die Öffnung einen Sticker einzubringen und diesen durch einen Gegenhalter am Herausrutschen zu hindern oder bei einem Ring diesen nach dem Führen durch die Öffnung zu verriegeln. Auch hier besteht die Gefahr des Ein- oder Ausreißens der Haut bei ungewollter Berührung.

Aufgabe der Erfindung ist es, nadelartige Körper so in lebendes Gewebe einzubringen, dass eine Verletzung des Gewebes durch nachträgliches Berühren des nadelartigen Körpers ausgeschlossen ist.

10

25

30

5

Gelöst wird diese Aufgabe mit den kennzeichnenden Merkmalen des Verfahrensanspruches 1 und des Vorrichtungsanspruches 21. Verwendungen enthalten die Ansprüche 32 bis 34. Vorteilhafte Ausgestaltungen sind Gegenstand der Unteransprüche.

15 Gemäß der Erfindung wird ein nadelartiger Körper, der als ein starres Implantat mit einer Spitze und daran angeordneter Führungsfläche und/oder einem sich an die Spitze anschließenden Schaft mit Führungsfläche ausgebildet ist, wobei die Führungsflächen so angeordnet und geformt sind, dass sie das Implantat in einer Röhre vor dem Einstechen in das Gewebe gleitfähig führen, so in lebendes Gewebe eingestochen, dass das Gewebe das Implantat vollständig umschließt. Die Einstichstelle kann dann zuwachsen.

Das Implantat kann so wie eine gebräuchliche Akupunkturnadel zu einem Akupunkturpunkt durch die Hautoberfläche gedrückt werden und verbleibt dort, so dass, um beim Beispiel der Akupunktur zu bleiben, durch Dauerreizung permanent ein Selbstheilungspotential aktiviert werden kann.

Die Spitze des Implantats ist erfindungsgemäß pfeilförmig ausgebildet oder ist ein Kegel oder eine drei- oder mehrseitige Pyramide oder weist eine tropfen-, herz- oder schraubenförmige Form auf. Dabei kann die Mantelfläche einer pfeil-, kegel- oder pyramidenförmigen Spitze vorteilhafterweise eine leichte Wölbung besitzen.

Der Schaft des Implantats ist bevorzugt zylinderförmig und glatt an die Spitze angeformt, wobei seine Umfangsabmaße die der Spitze bezogen auf die gemeinsame Mittelachse nicht übersteigen. Der Mantel des zylinderförmigen Schaftes kann zur Stabilisierung des Sitzes im Gewebe Rillen aufweist.

5

15

20

25

30

Das Implantat weist in einer bevorzugten Ausführung eine Länge L von kleiner als 5 mm auf und das größte Dickenmaß der Spitze und/oder des Schaftes sollte ebenfalls 5 mm nicht übersteigen.

Die Führungsfläche an der Spitze umläuft diese bei einer Ausführung ringförmig am größten Umfang und ist zylinderförmig ausgebildet. Eine andere Variante sieht mehrere Führungsflächen an der Spitze am Umfang in Einstichrichtung verlaufend vor, so dass die Spitze in einer Röhre vor dem Einstechen in das Gewebe geführt gleiten kann.

Bei einer weiteren Variante ist anstelle der Führungsfläche der Spitze eine Bohrung auf der der Einstichstelle abgewandten Seite der Spitze vorgesehen, in die zum Einstechen in das Gewebe ein Dorn formschlüssig und lösbar einsetzbar ist.

Bei einer weiteren Ausführung ist vorgesehen, dass das Implantat als rein zylinderförmiger Körper oder Zylinder mit am Umfang in Zylinderlängsrichtung verlaufenden geraden Flächen oder als Kugel oder kugelähnlicher Körper, auch mit ebenen Flächen an der Oberfläche, ausgebildet sein kann. Auch diese Ausführung lässt sich schmerzfrei in das Gewebe drücken, vorausgesetzt die Größe ist entsprechend klein gewählt. Der Durchmesser des zylinderförmigen Körpers sollte deshalb kleiner als 1 mm und der Durchmesser der Kugel oder des kugelähnlichen Körpers ebenfalls kleiner als 1 mm sein. Um eine stabile Lage des vollständig vom Gewebe eingeschlossenen zylinderförmigen Körpers zu garantieren, kann der Zylindermantel Vertiefungen und/oder Rillen aufweisen.

Als Werkstoff für das Implantat haben sich metallische Werkstoffe, insbesondere Edelstahl auch vergoldet oder versilbert, bewährt. Die Erfindung ist aber nicht darauf beschränkt.

WO 02/060371 PCT/DE02/00351

Das erfindungsgemäße Verfahren, bei dem ein nadelartiger Körper in lebendes Gewebe eingestochen wird, sieht vor, dass der als ein starres Implantat ausgebildete Körper mit der Spitze beginnend vollständig in das lebende Gewebe eingestochen wird, so dass es nach dem Entfernen des Einstichwerkzeuges vom Gewebe vollständig eingeschlossen ist. Die Einstichstelle kann dann zuwachsen.

5

10

15

20

25

30

Bei der beschriebenen Implantatgröße ist es von Vorteil, eine Vorrichtung zum Einstechen des Implantats in das lebende Gewebe zu verwenden. Diese besteht in einer erfindungsgemäßen Ausführung aus einer Röhre mit einer durchgehenden Bohrung in die das Implantat einsetzbar ist und durch die das Implantat geführt wird sowie einem in der Bohrung verschiebbar angeordneten Kolben zum Herausdrücken des Implantats.

Der Kolben weist eine Länge größer als die Tiefe der Röhre auf, so dass er bei einer auf das Gewebe aufgesetzten Röhre das Implantat nicht nur aus der Röhre heraus und in das Gewebe hineindrückt, sondern selbst noch mit in das Gewebe eindringen kann. Nachdem das Implantat dann positioniert ist, wird der Kolben wieder herausgezogen und die Öffnung im lebenden Gewebe kann sich zuziehen und zuwachsen.

Um ein exaktes Aufsetzen der Röhre auf das Gewebe zu gewährleisten, ist es vorteilhaft, wenn die Röhre an dem Ende, wo das Implantat vom Kolben ausgestoßen wird, kegelstumpf- oder pyramidenstumpfförmig ausgebildet ist.

Natürlich wäre es möglich, den Kolben beim Setzen des Implantats direkt mit der Hand zu bewegen. Vorteilhafter wegen der kleinen Dimensionen ist es aber, wenn die Röhre verschiebbar in einer einseitig offenen Kartusche gelagert ist, die Öffnung der Kartusche sich auf der Seite befindet, wo das Implantat aus der Röhre ausstoßbar ist, und der Kolben der Röhre innen am Boden der Kartusche angeordnet ist, wobei seine Länge so bemessen ist, dass er die Kartusche und die vollständig eingeschobene Röhre seitlich überragt. Die Bewegung des Kolbens in der Röhre wird so durch die Relativbewegung zwischen Kartusche und Röhre erzielt und die Kolbenlänge gewährleistet den vollständigen Einschub des Implantats in das Gewebe.

WO 02/060371 PCT/DE02/00351 5

In weiterer Ausgestaltung der Erfindung ist vorgesehen, dass der äußere Boden der Kartusche eine Vertiefung aufweist, die so bemessen ist, dass sie als Aufnahme für einen aus einer anderen Kartusche herausragenden Abschnitt der Röhre bei eingelegtem Implantat in der Röhre dienen kann. Damit besteht die Voraussetzung, mehrere Kartuschen mit Röhren hintereinander in einer Kartuschenröhre zu magazinieren. und nacheinander einzeln aus der Kartuschenröhre herauszuschieben. Das bringt einen wesentlichen Vorteil bezüglich der Verkürzung der Einsetzzeiten, wenn mehrere Implantate nacheinander gesetzt werden sollen.

5

20

25

30

Eine derartige Kartuschenröhre weist einen starren Mantel auf, und ist in einer besonderen Ausführung im Austrittsbereich der Kartuschen oder einem Bereich davor elastisch ausgebildet. So läßt sich die in diesem Bereich befindliche Kartusche zum Setzen des Implantats von außen durch den Fingerdruck des das Implantat Einsetzenden so fixieren, dass sich die Röhre der am Kartuschenröhrenausgang befindlichen Kartusche nach dem Aufsetzen auf das Gewebe und Druck in Richtung Gewebe in die Kartusche schiebt und dadurch der Kolben dieser Kartusche das Implantat aus der Röhre und in das Gewebe drückt.

Alternativ oder gleichzeitig besteht die Möglichkeit, in der Kartuschenröhre mindestens ein Widerlager anzuordnen, das eine Bewegung einer oder mehrerer Kartuschen in Richtung Austrittsbereich gestattet hingegen eine Bewegung weg vom Austrittsbereich in die Kartuschenröhre hinein verhindert.

Ebenso sieht die Erfindung in einer weiteren Ausgestaltung vor, dass die Kartuschenröhre über eine von außen betätigbare Vorschubeinrichtung für mindestens eine Kartusche verfügt. Auch so läßt sich eine Kartusche mit Röhre in Einsetzposition bringen und durch die Relativbewegung zwischen der vordersten Kartusche und der in ihr befindlichen Röhre und damit das Ausstoßen des Implantats erreichen.

WO 02/060371 PCT/DE02/00351

Es hat sich weiterhin gezeigt, dass sich eine derartige Kartuschen-Röhren-Kombination vorteilhaft an einem Zangenschenkel lösbar anordnen lässt, wobei der Röhrenausgang für das Implantat in Richtung des anderen Zangenschenkels weist. Dieser sollte in diesem vorderen Bereich flach, tellerförmig, auch konvex oder konkav gewölbt oder der Gewebeform angepasst ausgebildet sein und das Gewebe beim Eindrücken des Implantats auf der gegenüberliegenden Seite abstützen. So lässt sich das Implantat in flache Gewebeteile wie Ohr, Zunge, Nase oder Hautfalten oder auch in dünne Gliedmaßen auf günstige Weise einbringen.

Sollen mehrere Implantate hintereinander eingesetzt werden, ist erfindungsgemäß auch vorgesehen, anstelle einer Kartuschen-Röhren-Kombination eine Kartuschenröhre, die mehrere Kartuschen-Röhren-Kombinationen enthält, an einem Zangenschenkel anzuordnen. Der andere Zangenschenkel ist auch hier flach, tellerförmig, auch konvex oder konkav gewölbt oder der Gewebeform angepasst ausgebildet, so dass er das Gewebe beim Eindrücken des Implantats auf der gegenüberliegenden Seite abstützen kann.

Ausführungsbeispiele der Erfindung sind in der Zeichnung dargestellt. Es zeigen:

Fig.: 1 ein Implantat mit Schaft,

Fig.: 2 Spitzen von Implantaten,

Fig.: 3 eine Kartuschen-Röhren-Kombination,

Fig.: 4 mehrere Kartuschen und Röhren in einer Kartuschenröhre und

Fig.: 5 das vordere Teil einer Kartuschenröhre

Fig.: 6 Zange mit Kartuschen-Röhren-Kombination.

25

30

20

5

Das in Fig. 1 dargestellte erfindungsgemäße starre Implantat 1 besteht aus einer Spitze 2 und einem Schaft 3. Die Größe ist so bemessen, dass es nach dem Einstechen in das Gewebe vom Gewebe vollständig umschlossen ist und einwachsen kann. Wird das Implantat so in menschliche Haut eingebracht, dass die Spitze 2 einen Akupunkturpunkt trifft, kann permanent ein Selbstheilungspotential aktiviert werden. Bewährt hat sich als Länge von der Spitze 2 bis zum Ende des Schaftes 3 ein Maß kleiner als 5 mm und das größte Dickenmaß der Spitze 2 und/oder des Schaftes 3 sollte ebenfalls 5 mm nicht übersteigen.

Als Werkstoffe für die Implantate 1 kommen besonders metallische Werkstoffe infrage.

WO 02/060371 PCT/DE02/00351

In Fig. 2 sind Ausführungsformen von Spitzen 2 der Implantate 1 dargestellt. Die Spitzen 2 werden bevorzugt pfeilförmig ausgebildet oder stellen einen Kegel oder eine drei- oder mehrseitige Pyramide dar oder weisen eine tropfen-, herz- oder schraubenförmige Form auf. Die Mantelfläche einer pfeil-, kegel- oder pyramidenförmigen Spitze 2 kann dabei eine leichte Wölbung besitzen.

Fig. 3 zeigt eine Kartuschen-Röhren-Kombination zum Einstechen des Implantats 1 in das Gewebe. Sie besteht aus einer Röhre 6 mit einer durchgehenden Bohrung 7 in die das Implantat 1 einsetzbar ist und durch die das Implantat 1 geführt ist sowie einem in der Bohrung 7 verschiebbar angeordneten Kolben 8, dessen Länge größer ist als die Tiefe der Röhre 6. Die Röhre 6 ist an dem Ende, wo das Implantat 1 vom Kolben 8 ausstoßbar ist, kegelstumpf- oder pyramidenstumpfförmig ausgebildet. Das unterstützt ein exaktes Aufsetzen der Röhre 6 auf das Gewebe.

. .

Die Röhre 6 ist verschiebbar in der einseitig offenen Kartusche 9 gelagert. Die Öffnung 10 der Kartusche 9 befindet sich dabei auf der Seite, wo das Implantat 1 aus der Röhre 6 ausstoßbar ist. Der Kolben 8 der Röhre 6 ist innen am Boden 11 der Kartusche 9 angeordnet, wobei seine Länge so bemessen ist, dass er die Kartusche 9 und die vollständig eingeschobene Röhre 6 seitlich überragt. Die Bewegung des Kolbens 8 in der Röhre 6 wird so durch die Relativbewegung zwischen Kartusche 9 und Röhre 6 erzielt.

Die Kartuschen-Röhren-Kombination mit eingelagertem Implantat 1 bildet somit eine geschlossene industriell herstellbare und steril lagerbare Einheit.

Weiterhin ist bei dieser Ausführung dargestellt, dass der äußere Boden 12 der Kartusche 9 eine Vertiefung 13 aufweist, die so bemessen ist, dass sie als Aufnahme für einen aus einer anderen Kartusche 9.1 herausragenden Abschnitt der Röhre 6 bei eingelegtem Implantat 1 in der Röhre 6 dienen kann. So lassen sich optimal mehrere Kartuschen 9.n mit Röhren 6 hintereinander in einer Kartuschenröhre 14 magazinieren, um sie nacheinander einzeln aus der Kartuschenröhre herauszuschieben.

25

5

10

Fig. 4 zeigt mehrere Kartuschen 9 - 9.n mit Röhren 6 hintereinander in einer Kartuschenröhre 14 magaziniert. Die Kartuschen 9 sind dabei einzeln aus der Kartuschenröhre 14 herausschiebbar angeordnet. Die Kartuschenröhre 14 besitzt einen starren Mantel, der im Austrittsbereich 15 oder davor einen elastischen Teilbereich 16 aufweist. Dies wird im Detail in Fig. 5 gezeigt. Die in diesem Teilbereich 16 befindliche Kartusche 9 läßt sich so zum Setzen des Implantats 1 von außen durch den Fingerdruck des Einsetzenden fixieren, wobei sich die Röhre 6 der am Kartuschenröhrenausgang befindlichen Kartusche 9 nach dem Aufsetzen auf das Gewebe und Druck in Richtung Gewebe in die Kartusche 9 schiebt und dadurch den Kolben 8 bewegt, der aufgrund seiner Länge das Implantat 1 aus der Röhre 6 heraus vollständig in das Gewebe hineindrückt.

10

15

20 gepassten Form auszurüsten.

Fig. 6 zeigt die Kartuschen-Röhren-Kombination in einer Zange angeordnet. Bei der hier verwendeten Zange mit den Zangenschenkeln 17 und 18 ist die Kartuschen-Röhren-Kombination mit der Röhre 6 lösbar am Zangenschenkel 17 angeordnet, wobei der Röhrenausgang für das Implantat in Richtung des anderen Zangenschenkels 18 weist. Der Zangenschenkel 18 ist im vorderen Bereich tellerförmig ausgebildet. Er kann so das Gewebe beim Eindrücken des Implantats abstützen. Insbesondere beim Eindrücken von Implantaten in das Ohr kann es zweckmäßig sein, den Zangenschenkel 18 im vorderen Bereich mit einer Negativform eines Ohres annähernd an-

Anstelle der hier gezeigten Zangenform sind auch welche mit sich kreuzenden Zangenschenkeln verwendbar.

Neben der bereits genannten Verwendung derartiger Implantate bei der Akupunktur bestehen weitere Anwendungsmöglichkeiten z. B. in der nichtsichtbaren Kennzeichnung von Tieren. Das Implantat 1, vorzugsweise der Schaft 3, wäre dazu vor dem Einsetzen mit einem
auslesbaren Code zu versehen. Praktisch ist dies durch die passive Transpondertechnik realisierbar, denn diese kommen ohne Stromversorgung aus und sind mit einem Lesegerät jederzeit berührungslos über Funk abfragbar. Perspektivisch können derartige Implantate

30 auch zu Ortungszwecken eingesetzt werden.

Die heute in elektronischen Preisschildern und Skipässen eingesetzten Niedrigfrequenz-Transponder haben rund einen Meter Reichweite, moderne Hochfrequenz-Systeme können aus bis zu 30 Meter Entfernung ausgelesen werden.

Bezugszeichenliste

- 1 Implantat
- 2 Spitze des Implantats
- 5 3 Schaft des Implantats
 - 4 Führungsfläche Spitze
 - 5 Führungsfläche Schaft
 - 6 Röhre
 - 7 Bohrung
- 10 8 Kolben
 - 9 Kartusche
 - 10 Öffnung
 - 11 innerer Boden der Kartusche
 - 12 äußerer Boden
- 15 13 Vertiefung
 - 14 Kartuschenröhre
 - 15 Austrittsbereich
 - 16 Teilbereich des Mantels der Kartuschenröhre
 - 17 Zangenschenkel
- 20 18 Zangenschenkel

Patentansprüche

 Verfahren bei dem ein nadelartiger K\u00f6rper in lebendes Gewebe eingestochen wird, dadurch gekennzeichnet, dass

5

der als ein starres Implantat (1) ausgebildete Körper mit der Spitze (2) beginnend vollständig in das lebende Gewebe eingestochen wird, so dass es nach dem Entfernen des Einstichwerkzeuges vom Gewebe vollständig eingeschlossen ist.

10

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass

die Einstichstelle zuwächst.

15

3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass

das Einbringen des Implantats (1) in flache Gewebeteile wie Ohr, Zunge, Nase oder Hautfalten sowie in dünne Körpergliedmaßen erfolgt.

20

30

4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass

als starres Implantat (1) ein mit einer Spitze (2) und daran angeordneter Führungsfläche (4) und/oder einem sich an die Spitze (2) anschließenden Schaft (3) mit Führungsfläche (5), wobei die Führungsflächen (4, 5) so ausgebildet sind, dass sie das Implantat (1) in einer Röhre vor dem Einstechen in das Gewebe geführt gleitfähig machen, verwendet wird.

- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Spitze (2) pfeilförmig ausgebildet ist oder einen Kegel oder eine drei- oder mehrseitige Pyramide darstellt oder eine tropfen-, herz-
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass
 ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Mantelfläche der pfeil-, kegel- oder pyramidenförmigen Spitze (2) eine leichte Wölbung aufweist.

oder schraubenförmige Form aufweist.

5

20

25

30

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass
 ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Schaft (3) zylinderförmig an die Spitze (2) angeformt ist, wobei seine Umfangsabmaße die der Spitze (2) bezogen auf die gemeinsame Mittelachse nicht übersteigen.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Mantel des zylinderförmigen Schaftes (3) Rillen aufweist.
 - 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Schaft (3) an die Spitze (2) glatt angeformt ist.

10. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass ein Implantat (1) verwendet wird, dass einen auslesbaren Code enthält, vorzugsweise im Schaft (3).

5

11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Länge L kleiner als 5 mm ist.

10

15

20

12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass ein Implantat (1) verwendet wird, dessen größtes Dickenmaß der Spitze (2) und/oder des Schaftes (3) nicht 5 mm übersteigt.

13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass

- ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Führungsfläche (4) an der Spitze (2) diese ringförmig am größten Umfang umläuft und zylinderförmig ausgebildet ist.
- 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass
 25
 ein Implantat (1) verwendet wird, dass mehrere Führungsflächen an der Spitze (2) am
 Umfang in Einstichrichtung verlaufend besitzt, so dass die Spitze (2) in einer Röhre vor dem Einstechen in das Gewebe geführt gleiten kann.

30

5

10

15

Rillen aufweist.

- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass
- ein Implantat (1) verwendet wird, das eine Bohrung auf der der Einstichstelle abgewandten Seite der Spitze (2) aufweist ist und in die Bohrung zum Einstechen in das Gewebe ein Dorn formschlüssig und lösbar gesetzt wird.
 - 16. Verfahren bei dem ein nadelartiger Körper in lebendes Gewebe eingestochen wird, dadurch gekennzeichnet, dass
- ein Implantat (1) verwendet wird, das als dünner zylinderförmiger Körper oder Zylinder mit am Umfang in Zylinderlängsrichtung verlaufenden geraden Flächen oder als Kugel oder kugelähnlicher Körper, auch mit ebenen Flächen an der Oberfläche, und kleinem Durchmesser, ausgebildet ist und vollständig in das lebende Gewebe eingestochen wird.
 - 17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass
- ein Implantat (1) verwendet wird, bei dem der Durchmesser des zylinderförmigen Kör-20 pers kleiner als 1 mm ist.
 - 18. Verfahren nach Anspruch 16 oder 17, dadurch gekennzeichnet, dass
- ein Implantat (1) verwendet wird, bei dem der Durchmesser der Kugel oder des kugelähnlichen Körpers kleiner als 1 mm ist.
- 19. Verfahren nach einem der Ansprüche 16 bis 18, dadurch gekennzeichnet, dass30ein Implantat (1) verwendet wird, bei dem der Zylindermantel Vertiefungen und/oder

20. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 19, dadurch gekennzeichnet, dass

ein Implantat (1) verwendet wird, dass aus einem metallischen Werkstoff, insbesondere Edelstahl auch vergoldet oder versilbert, besteht.

PCT/DE02/00351

5

10

- 21. Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 1 oder 16 bestehend aus einer Röhre (6) mit einer durchgehenden Bohrung (7) in die das Implantat (1) einsetzbar ist und durch die das Implantat (1) geführt ist sowie einem in der Bohrung (7) verschiebbar angeordneten Kolben (8), dessen Länge größer als die Tiefe der Röhre (6).
- 22. Vorrichtung nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass
- die Röhre (6) an dem Ende, wo das Implantat (1) vom Kolben (8) ausstoßbar ist, kegelstumpf- oder pyramidenstumpfförmig ausgebildet ist.
 - 23. Vorrichtung nach Anspruch 21 oder 22, dadurch gekennzeichnet, dass

20

25

- die Röhre (6) verschiebbar in einer einseitig offenen Kartusche (9) gelagert ist, die Öffnung (10) der Kartusche (9) sich auf der Seite befindet, wo das Implantat (1) aus der Röhre (6) ausstoßbar ist, und der Kolben (8) der Röhre (6) innen am Boden (11) der Kartusche (9) angeordnet ist, wobei seine Länge so bemessen ist, dass er die Kartusche (9) und die vollständig eingeschobene Röhre (6) seitlich überragt.
- 24. Vorrichtung nach Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, dass
- der äußere Boden (12) der Kartusche (9) eine Vertiefung (13) aufweist, die so bemessen ist, dass sie als Aufnahme für einen aus einer anderen Kartusche (9.1) herausragenden Abschnitte der Röhre (6) bei eingelegtem Implantat (1) in der Röhre (6) dient.

- 25. Vorrichtung nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, dass
- mehrere Kartuschen (9 9.n) mit Röhren (6) hintereinander in einer Kartuschenröhre (14) magaziniert und einzeln aus der Kartuschenröhre (14) herausschiebbar angeordnet sind.
- 26. Vorrichtung nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass
- die Kartuschenröhre (14) einen starren Mantel aufweist.

5

20

25

30

- 27. Vorrichtung nach Anspruch 25 oder 26, dadurch gekennzeichnet, dass
- die Kartuschenröhre (14) im Austrittsbereich (15) der Kartuschen (9) oder davor einen elastisch ausgebildeten Teilbereich (16) des Mantels aufweist.
 - 28. Vorrichtung nach mindestens einem der Ansprüche 25 bis 27, dadurch gekennzeichnet, dass
 - in der Kartuschenröhre (14) mindestens ein Widerlager angeordnet ist, das eine Bewegung einer oder mehrerer Kartuschen (9) in Richtung Austrittsbereich (15) gestattet hingegen eine Bewegung weg vom Austrittsbereich (15) in die Kartuschenröhre (14) hinein verhindert.
 - 29. Vorrichtung nach mindestens einem der Ansprüche 25 bis 28, dadurch gekennzeichnet, dass
 - die Kartuschenröhre (14) über eine von außen betätigbare Vorschubeinrichtung für mindestens eine Kartusche (9) verfügt.

WO 02/060371 PCT/DE02/00351

30. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 24, dadurch gekennzeichnet, dass

die Kartuschen-Röhren-Kombination vorn an einen Zangenschenkel (17) lösbar angeordnet ist, wobei der Röhrenausgang für das Implantat in Richtung des anderen Zangenschenkels (18) weist, der in diesem Bereich flach, tellerförmig, auch konvex oder konkav gewölbt oder der Gewebeform angepasst ausgebildet ist und das Gewebe beim Eindrücken des Implantats auf der gegenüberliegenden Seite abstützt.

31. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 24, dadurch gekennzeichnet, dass

5

10

15

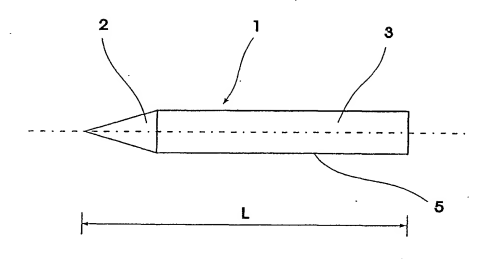
20

25

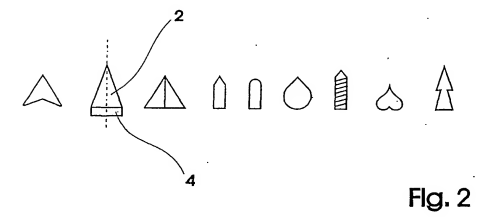
die Kartuschenröhre vorn an einem Zangenschenkel (17) angeordnet ist, wobei der Röhrenausgang für das Implantat in Richtung des anderen Zangenschenkels (18) weist, der in diesem Bereich flach, tellerförmig, auch konvex oder konkav gewölbt oder der Gewebeform angepasst ausgebildet ist und das Gewebe beim Eindrücken des Implantats auf der gegenüberliegenden Seite abstützt.

- 32. Verwendung des als Implantat ausgebildeten nadelartigen Körpers zur Stimulierung von Akupunkturpunkten.
- 33. Verwendung des als Implantat ausgebildeten nadelartigen Körpers als Codeträger zur Identifizierung von Tieren.

34. Verwendung des als Implantat ausgebildeten nadelartigen Körpers zu Ortungszwecken.



Flg. 1



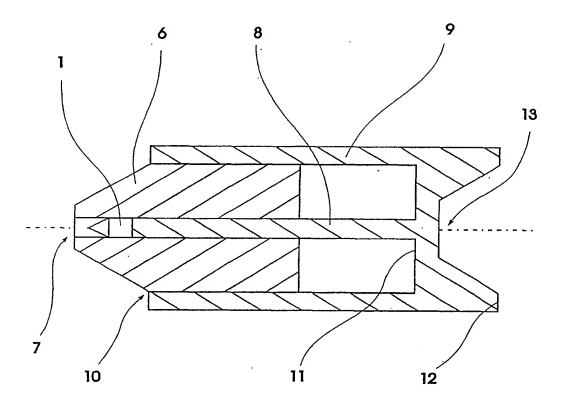
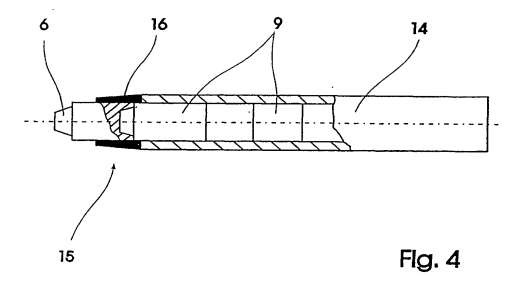
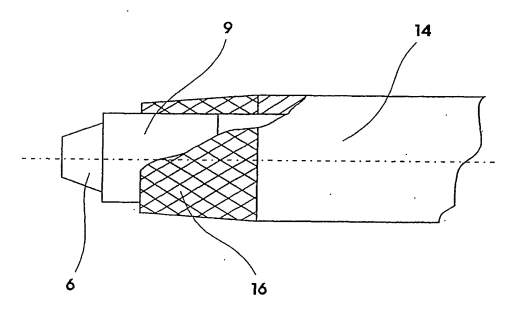


Fig. 3





Flg. 5

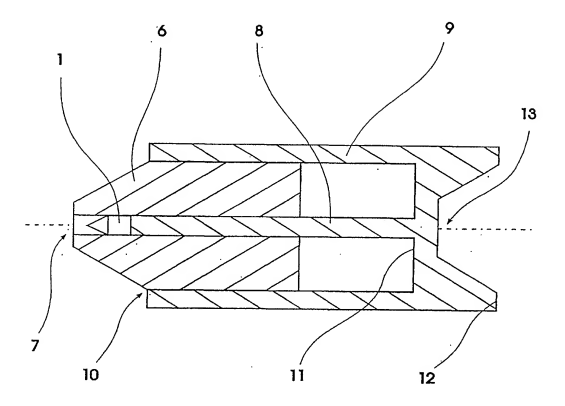


Fig. 3

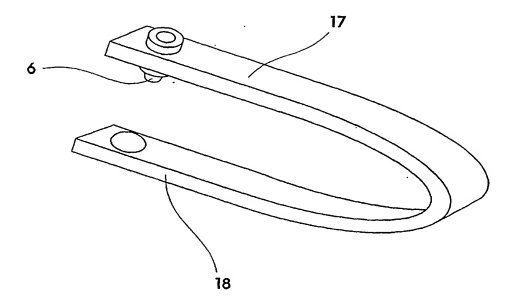


Fig. 6

onal Application No

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT) F	CT/DE 02	/00351
A. CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER A61H39/08 A61M37/00			
110 /	A0111397 00 710111377 00			
A constitue to	a laternational Patent Classification (IPC) or to both waternal absorbtion	alles and IDC		
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific SEARCHED	allon and IPC		
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)		
IPC 7	A61H A61M A44C			
Documental	lion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are include	d in the fields se	earched
Į	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, se	arch terms used)
EPO-In	ternal			
C BOOLING	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages		Relevant to claim No.
Х	US 6 102 896 A (ROSER BRUCE JOSEF 15 August 2000 (2000-08-15)	PH)		21-23
Y	column 11, line 60 -column 12, li	ine 26;		24-31
	figures 3A-3C,11A,11B			
Х	US 5 542 920 A (CHERIF CHEIKH ROL	AND)		21-23
	6 August 1996 (1996-08-06) column 2, line 31 -column 3, line	. 2.		
	figures 2,3	ε ζ,		
	column 3, line 52 - line 59			
Х	EP 1 050 274 A (MEDICAL IND CORP))		21-23
	8 November 2000 (2000-11-08)	200 1 2	[
	column 6, line 6 - line 25; figur	es 1,2		
	-	-/		
X Furti	ner documents are tisted in the continuation of box C.	χ Patent family men	mbers are listed	in annex.
1	tegories of cited documents:	"T" later document publish		
consid	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and no cited to undersland th invention	e principle or the	eory underlying the
filing d		"X" document of particular cannot be considered	relevance; the c	laimed invention be considered to
which	ant which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive s "Y" document of particular	tep when the do	cument is taken alone
	n or other special reason (as specified) ant referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered document is combine	l to involve an inv d with one or mo	rentive step when the re other such docu-
"P" docume	neans ent published prior to the international filing date but ean the priority date claimed	ments, such combination the art. *&" document member of the such as the such art.	•	·
	actual completion of the International search	Date of mailing of the		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1.	4 June 2002	24/06/200		•
	nailing address of the ISA	Authorized officer		
	European Palent Office, P.B. 5818 Pelentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Authorized officer		
]	NL - 2200 TV Fijswijn Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	0elschläg	er, H	

In tional Application No
PCT/DE 02/00351

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	EP 0 564 038 A (AKZO NV) 6 October 1993 (1993-10-06) column 5, line 31 -column 6, line 29; figures 2,3	21-23
X	ES 272 596 U (ANGULO FRANCISCO MARTINEZ) 16 November 1983 (1983-11-16)	21
′	page 4, line 1 -page 5, line 7; figure 1	24-29
(US 4 787 384 A (CAMPBELL NEIL E ET AL) 29 November 1988 (1988-11-29)	21
1	column 2, line 64 -column 4, line 40; figures 1-15	24-26,28
Y	DE 26 35 966 A (HASTINGS JOHN A) 16 February 1978 (1978-02-16) page 9, line 13 - line 23; figure 1	30,31
	•	

Information on patent family members

Ir _ atlonal Application No PCT/DE 02/00351

Patent document cited in search report	Publication date		Patent tamily member(s)	Publication date
US 6102896 A	15-08-2000	US	6224567 B1	01-05-2001
US 5542920 A	06-08-1996	AT AU AU BR CA DE DE DE WO JP KS US	173941 T 705266 B2 3531595 A 4454299 A 9508830 A 2199516 A1 69506428 D1 69506428 T2 782465 T3 0782465 A1 2125657 T3 9608289 A1 10505526 T 261580 B1 6120786 A	15-12-1998 20-05-1999 29-03-1996 21-10-1999 03-11-1998 21-03-1996 14-01-1999 02-06-1999 16-08-1999 09-07-1997 01-03-1999 21-03-1996 02-06-1998 15-07-2000 19-09-2000
EP 1050274 A	08-11-2000	AU CA EP NO WO	6007499 A 2317661 A1 1050274 A1 20003655 A 0030553 A1	13-06-2000 .02-06-2000 08-11-2000 18-09-2000 02-06-2000
EP 0564038 A	06-10-1993	NL ATU CAE DE DE EP GRU JP KRX NO VS UZA	9200581 A 182479 T 3558093 A 2092881 A1 69325733 D1 69325733 T2 564038 T3 0564038 A2 2135442 T3 931412 A 3031567 T3 64869 A2 6007456 A 269567 B1 9301802 A1 304775 B1 247291 A 5405324 A 9302231 A	18-10-1993 15-08-1999 07-10-1993 01-10-1993 02-09-1999 27-01-2000 29-11-1999 06-10-1993 01-11-1999 01-10-1993 31-01-2000 28-03-1994 18-01-1994 01-11-2000 29-04-1994 15-02-1999 26-10-1995 11-04-1995 15-10-1993
ES 272596 U	16-11-1983	NONE		ھر ہنے تیں جب فیف شد سے سے میں ہیں۔
US 4787384 A	29-11-1988	AU AU AU AU AU CA CH CH DE	653998 B2 1390392 A 624647 B2 4383589 A 669071 B2 6598494 A 596223 B2 7935987 A 1334366 A1 680555 A5 685044 A5 3733775 A1	20-10-1994 25-06-1992 18-06-1992 22-02-1990 23-05-1996 06-10-1994 26-04-1990 14-04-1988 14-02-1995 30-09-1992 15-03-1995 07-04-1988

information on patent family members

ti ___ tional Application No PCT/DE 02/00351

Patent document dted in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 4787384	Α	DE	3745053 C2	27-04-1995
		DE	3745069 C2	12-01-1995
		DE	3745070 C2	12-01-1995
		DE	3745071 C2	12-01-1995
		FR	2604601 Al	08-04-1988
	•	FR	2641159 A1	06-07-1990
		FR	2639510 A1	01-06-1990
		GB	2196827 A ,B	11-05-1988
		GB	2231477 A ,B	21-11-1990
		GB	2237174 A ,B	01-05-1991
		GB	2237175 A ,B	01-05-1991
		GB	2237176 A ,B	01-05-1991
		IT	1211825 B	03-11-1989
		JP	2119255 C	06-12-1996
		JP	5236838 A	17-09-1993
		JP	8017644 B	28-02-1996
		JP	2119256 C	06-12-1996
		JP	5236839 A	17-09-1993
		JP	8017645 B	28-02-1996
		JP	2019250 C	19-02-1996
		JP	5236840 A	17-09-1993
		JP	7038767 B	01-05-1995
		JP	1922854 C	07-04-1995
		JP	5236841 A	17-09-1993
		JP	6046907 B	22-06-1994
		JP	1706195 C	27-10-1992
		JP	3075121 B	29-11-1991
		JP	63091023 A	21-04-1988
		NL	8702369 A ,B,	02-05-1988
		NL	9500365 A ,B,	01-08-1995
		NL	9500366 A ,B,	01-08-1995
		NL	9500367 A ,B,	01-08-1995
		NZ NZ	221983 A 232154 A	27-08-1991 27-08-1991
		NZ	232154 A 232155 A	27-08-1991
		NZ	232155 A 232156 A	27-08-1991
		US	RE34936 E	09-05-1995
		US	5002548 A	26-03-1991
			3002540 A	20-03-1991
DE 2635966	A 16-02-1978	DE	2635966 A1	16-02-1978

In tionales Aktenzeichen PCT/DE 02/00351

A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61H39/08 A61M37/00		
Nach der in	ternationalen Pateniklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
	rler Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61H A61M A44C	ole)	
	ne aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlächungen, sc		
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwend	ete Suchbegriffe)
EPO-In	ternal		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kalegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betrecht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
X	US 6 102 896 A (ROSER BRUCE JOSEP 15. August 2000 (2000-08-15)	rH)	21-23
Υ	Spalte 11, Zeile 60 -Spalte 12, Z Abbildungen 3A-3C,11A,11B	Zeile 26;	24–31
X	US 5 542 920 A (CHERIF CHEIKH ROL 6. August 1996 (1996-08-06) Spalte 2, Zeile 31 -Spalte 3, Zei Abbildungen 2,3 Spalte 3, Zeile 52 - Zeile 59	•	21-23
X	EP 1 050 274 A (MEDICAL IND CORP) 8. November 2000 (2000-11-08) Spalte 6, Zeile 6 - Zeile 25; Abb 1,2		21-23
	_	-/	
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
*A" Veröffer aber ni	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definieri, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach oder dem Priorilätsdatum veröffen Anmeldung nicht kollidiert, sonder Erfindung zugrundellegenden Prin-	llicht worden ist und mit der
Anmel	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen dedatum veröffentlicht worden ist tillchung, die geeignet ist, einen Priorilätsanspruch zweifelhaft er-	"X" Veröffentlichung von besonderer Be	edeutung; die beanspruchte Erfindung
schein andere soll od	indring, die geeigner ist, einen Friorinatsansprach zweiteinat er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Rocherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	erlinderischer Täligkeit beruhend b "Y" Veröffentlichung von besonderer Be- kann nicht als auf erfinderischer Tä	edeutung; die beanspruchte Erfindung
ausgef O' Veröffer	ührt) nllichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden wann die Veröffentlichung	mit einer oder mehreren anderen
eine Be P* Veröffer	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht htlichung, die vor dem internationalen. Anmelderfatum, aber nach	diese Verbindung für einen Fachm *& Veröffentlichung, die Mitglied derse	e in Verbindung gebracht wird und ann nahellegend ist Iben Patentfamilie ist
Datum des A	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen	Recherchenberichts
14	4. Juni 2002	24/06/2002	
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tol. (231.70) 200. 2000 TV, 21.651 and the		
	Tel. (+31~70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Oelschläger, H	

ir ___ onales Aktenzelchen
PCT/DE 02/00351

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Belr. Anspruch Nr.
X	EP 0 564 038 A (AKZO NV) 6. Oktober 1993 (1993-10-06) Spalte 5, Zeile 31 -Spalte 6, Zeile 29; Abbildungen 2,3	21-23
X	ES 272 596 U (ANGULO FRANCISCO MARTINEZ) 16. November 1983 (1983-11-16)	21
Υ	Seite 4, Zeile 1 -Seite 5, Zeile 7; Abbildung 1	24-29
X	US 4 787 384 A (CAMPBELL NEIL E ET AL) 29. November 1988 (1988-11-29)	21
A	Spalte 2, Zeile 64 -Spalte 4, Zeile 40; Abbildungen 1-15	24-26,28
Y	DE 26 35 966 A (HASTINGS JOHN A) 16. Februar 1978 (1978-02-16) Seite 9, Zeile 13 - Zeile 23; Abbildung 1	30,31
:		

nationales Aktenzeichen PCT/DE 02/00351

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. χ Ansprüche Nr. 1-20 32-34 weit sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Regel 39.1(iv) PCT - Verfahren zur chirurgischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers
2. Ansprüche Nr. well sie sich auf Telle der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. well es sich dabel um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchlerbaren Ansprüche.
Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der Internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

li ___ ionales Aktenzeichen PCT/DE 02/00351

In Recherchenterior Patient page							DE 02/00351
US 5542920 A 06-08-1996 AT 173941 T 15-12-1998 AU 705266 B2 20-05-1999 AU 705266 B2 20-05-1999 AU 705266 B2 20-05-1999 BR AU 4454299 A 21-10-1999 BR 9508830 A 03-11-1998 BR 9508830 A 03-11-1998 BR 9508430 A 03-11-1998 DE 69506428 D1 14-01-1999 DE 69506428 D1 14-01-1999 DE 69506428 D1 14-01-1999 DE 69506428 D1 14-01-1999 DE 70 782465 T3 16-08-1999 DE 70 782465 T3 10-03-1996 DE 70 782465 T3 10-03-1999 DE 70 782465 T3 10 78249 T3 15-08-1999 DE 70 782465 T3 10 78249 T3 15-08-1999 DE 70 782465 DE 70 782							
AU 705266 B2 20-05-1999 AU 3531595 A 29-03-1996 AU 454299 A 21-10-1999 BR 950830 A 03-11-1998 CA 2199516 A1 21-03-1996 DE 69506428 D1 14-01-1999 DE 69506428 T2 02-06-1999 DE 69506428 T2 02-06-1999 DE 69506428 T3 16-08-1999 EP 0782465 A1 09-07-1997 ES 2125657 T3 01-03-1996 WO 9608289 A1 21-03-1996 WO 9608289 A1 21-03-1998 WO 9608289 A1 21-03-1999 WO 0030553 A1 02-06-2000 WO 0030553 A1 02-06-1993 WO 030553 A1 02-06-1993 WO 030553 A1 02-06-1999 AU 3558093 A 07-10-1993 CA 2092881 A1 11-10-1993 DE 69325733 T2 27-01-2000 DK 564038 T3 29-11-1999 EP 0564038 A2 06-10-1993 EP 0564038 A2 06-10-1993 EP 0564038 A2 06-10-1993 EP 0564038 A2 06-10-1993 WO 9607456 A 18-01-1999 WO 9607456 A 18-01-1995 WO 9607456 A 18-01-1999 WO 9607456 A	US	6102896 	A 	15-08-2000	US	6224567 B1	01-05-2001
CA 2317661 A1 02-06-2000 EP 1050274 A1 08-11-2000 NO 20003655 A 18-09-2000 WO 0030553 A1 02-06-2000 EP 0564038 A 06-10-1993 NL 9200581 A 18-10-1993 AT 182479 T 15-08-1999 AU 3558093 A 07-10-1993 CA 2092881 A1 01-10-1993 DE 69325733 D1 02-09-1999 DE 69325733 D1 02-09-1999 DE 69325733 T2 27-01-2000 DK 564038 T3 29-11-1999 EP 0564038 A2 06-10-1993 ES 2135442 T3 01-11-1999 FI 931412 A 01-10-1993 GR 3031567 T3 31-01-2000 HU 64869 A2 28-03-1994 AU 64869 A2 28-03-1994 KR 269567 B1 01-11-2000 MX 9301802 A1 29-04-1994 NO 304775 B1 15-02-1999 NZ 247291 A 26-10-1995 US 5405324 A 11-04-1995 ZA 9302231 A 15-10-1993 ES 272596 U 16-11-1983 KEINE US 4787384 A 29-11-1988 AU 653998 B2 20-10-1994 AU 1390392 A 25-06-1992 AU 629647 B2 18-06-1992 AU 669071 B2 23-05-1996 AU 6698949 A 06-10-1994 AU 6598494 A 06-10-1994	US	5542920	А	06-08-1996	AU AU BR CA DE DK EP ES WO JP KR	705266 B2 3531595 A 4454299 A 9508830 A 2199516 A1 69506428 D1 69506428 T2 782465 T3 0782465 A1 2125657 T3 9608289 A1 10505526 T 261580 B1	20-05-1999 29-03-1996 21-10-1999 03-11-1998 21-03-1996 14-01-1999 02-06-1999 16-08-1999 09-07-1997 01-03-1999 21-03-1996 02-06-1998 15-07-2000
AT 182479 T 15-08-1999 AU 3558093 A 07-10-1993 CA 2092881 A1 01-10-1993 DE 69325733 D1 02-09-1999 DE 69325733 T2 27-01-2000 DK 564038 T3 29-11-1999 EP 0564038 A2 06-10-1993 ES 2135442 T3 01-11-1999 FI 931412 A 01-10-1993 GR 3031567 T3 31-01-2000 HU 64869 A2 28-03-1994 JP 6007456 A 18-01-1994 KR 269567 B1 01-11-2000 MX 9301802 A1 29-04-1994 NO 304775 B1 15-02-1999 NZ 247291 A 26-10-1995 US 5405324 A 11-04-1995 ZA 9302231 A 15-10-1993 ES 272596 U 16-11-1983 KEINE US 4787384 A 29-11-1988 AU 653998 B2 20-10-1994 AU 1390392 A 255-06-1992 AU 624647 B2 18-06-1992 AU 6298494 A 26-10-1994 AU 699071 B2 23-05-1996 AU 669071 B2 23-05-1996 AU 6598494 A 06-10-1994 AU 596223 B2 26-04-1990	EP	1050274	A	08-11-2000	CA EP NO	2317661 A1 1050274 A1 20003655 A	02-06-2000 08-11-2000 18-09-2000
US 4787384 A 29-11-1988 AU 653998 B2 20-10-1994 AU 1390392 A 25-06-1992 AU 624647 B2 18-06-1992 AU 4383589 A 22-02-1990 AU 669071 B2 23-05-1996 AU 6598494 A 06-10-1994 AU 596223 B2 26-04-1990	EP	0564038	A	06-10-1993	AT AU CA DE DE EP ES FI GR HU JP KR MX NO NZ US	182479 T 3558093 A 2092881 A1 69325733 D1 69325733 T2 564038 T3 0564038 A2 2135442 T3 931412 A 3031567 T3 64869 A2 6007456 A 269567 B1 9301802 A1 304775 B1 247291 A 5405324 A	15-08-1999 07-10-1993 01-10-1993 02-09-1999 27-01-2000 29-11-1999 06-10-1993 01-11-1999 01-10-1993 31-01-2000 28-03-1994 18-01-1994 01-11-2000 29-04-1994 15-02-1999 26-10-1995 11-04-1995
AU 1390392 A 25-06-1992 AU 624647 B2 18-06-1992 AU 4383589 A 22-02-1990 AU 669071 B2 23-05-1996 AU 6598494 A 06-10-1994 AU 596223 B2 26-04-1990	ES	272596	U	16-11-1983	KEINE		
AU 7935987 A 14-04-1988 CA 1334366 A1 14-02-1995 CH 680555 A5 30-09-1992 CH 685044 A5 15-03-1995 DE 3733775 A1 07-04-1988	US	4787384	Α	29-11-1988	AU AU AU AU AU AU CA CH CH	1390392 A 624647 B2 4383589 A 669071 B2 6598494 A 596223 B2 7935987 A 1334366 A1 680555 A5 685044 A5	25-06-1992 18-06-1992 22-02-1990 23-05-1996 06-10-1994 26-04-1990 14-04-1988 14-02-1995 30-09-1992 15-03-1995

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

I....lionales Aktenzeichen
PCT/DE 02/00351

Im Recherchenbericht Ingeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamille		Datum der Veröffentlichung	
US 4787384 A		DE	3745053 C2	27-04-1995	
		DE	3745069 C2	12-01-1995	
		DE	3745070 C2	12-01-1995	
		DE	3745071 C2	12-01-1995	
		FR	2604601 A1	08-04-1988	
		FR	2641159 A1	06-07-1990	
_		FR	2639510 A1	01~06-1990	
•		GB	2196827 A ,B	11-05-1988	
		GB	2231477 A ,B	21-11-1990	
		GB	2237174 A ,B	01-05-1991	
		GB	2237175 A ,B	01-05-1991	
		GB	2237176 A ,B	01-05-1991	
		IT	1211825 B	03-11-1989	
		JP	2119255 C	06-12-1996	
		JP	5236838 A	17-09-1993	
		JP	8017644 B	28-02-1996	
		JP	2119256 C	06-12-1996	
		JP	5236839 A	17-09-1993	
		JP	8017645 B	28-02-1996	
		JP	2019250 C	19-02-1996	
		JP	5236840 A	17-09-1993	
		JP	7038 7 67 B	01-05-1995	
		JP	1922854 C	07-04-1995	
		JP	5236841 A	17-09-1993	
		JP	6046907 B	22-06-1994	
		JP	1706195 C	27-10-1992	
		JP	3075121 B	29-11-1991	
		JР	63091023 A	21-04-1988	
		NL	8702369 A ,B,	02-05-1988	
		NL	9500365 A ,B,	01-08-1995	
		NL	9500366 A ,B,	01-08-1995	
		NL	9500367 A ,B,	01-08-1995	
		NZ	221983 A	27-08-1991	
		NZ	232154 A	27-08-1991	
		NZ NZ	232155 A	27-08-1991	
		NZ US	232156 A	27-08-1991	
		US US	RE34936 E	09-05-1995	
		US	5002548 A	26-03-1991	
DE 2635966 A	16-02-1978	DE	2635966 A1	16-02-1978	

This Page Blank (uspic)